3. 33-95445, Apr. 26, 1988, SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL HAVING IMPROVED <u>LIGHTFASTNESS</u> OF <u>DYE</u> IMAGE; SHUICHI SUGITA, et al., GOZC 7*38; GOZC 7*26

63-95445

t3: 8 of 14

ABSTRACT:

PURPOSE: To improve lightfastness of magenta dye image, without generating auxiliary absorption due to a formed magenta dye by incorporating at least one of a specific magenta coupler and at least one of a specific compd. to the titled material.

CONSTITUTION: The titled material comprises at least one of the magenta outpler shown by formula I and at least one of the compd. shown by formula II. In formula I, I is a nonmetal atomic group necessary for forming a nitrogen contg. heterocyclic ring, X is hydrogen atom or a group capable of releasing by reacting with an oxidant of a color developing agent, R is hydrogen atom or a substituent. In formula II, R.sub.1 is alkyl, cycloalkyl, alkenyl, aryl or arylsulfonyl group, etc., R.sub.2 is a group capable of substituting to a benzene ring, (m) is an integer of O.approx.4, A is a nonmetal atomic group necessary for forming a 5.approx.8 membered ring

63-95445 L3: 8 of 14

together with nitrogen atom. Thus, the lightfastness of magenta dye image is improved.

母公開特許公報(A) 昭63-95445

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988) 4月26日

G 03 C

7915-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全20頁)

色素画像の光堅牢性が改良されたハロゲン化銀写真感光材料 の発明の名称

> 20特 展 昭61-241742

23H 顧 昭61(1986)10月11日

杉田 母 明 者 63発 明 者 吉 本 真 豆 島田 尚子 の発明 者 の発明者 **æ** 子 - 111 砂発 明 者 コニカ株式会社 ⑪出 顋 人 30代 理 人 弁理士 市之瀬 宮夫

東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

1、発明の名称

色素画像の光盛中性が改良されたハロゲン化 经写真感光材料

2. 特許請求の範囲

下記一般式[M-I]で表わされるマゼンタカ プラーの少なくとも1つおよび下記一般式〔Ⅰ〕 で去わされる化合物の少なくとも1つを含有する ことを特徴とするハロゲン化銀写真感光材料。

- 股式 [M - I]

「土中、乙は合理素複素調を形成するに必要な 並会風圧子群を表わし、 鉄乙により形成される環 は驚換益を有してもよい。

Xは水素質子または発色環像主義の酸化体との 反応により健良しうる基を表わす。

またRは水素原子または電鉄道を長わす。】

-股式[I]

〔式中、Ri はアルキル基、シクロアルキル基、 アルケニル基、アリール基、複素調益、アシル基、 有機炭化水素基、アルキルスルホニル基又はアリ ールスルホニル基を表わし、R2 はペンゼンほに 建換可能な基を表わす。8 は0~4の整数を表わ す。 W が 2 以上のとき、 R 2 は 四一で あって も 質 なってもよく、R2 周志で理を形成してもよい。 R2は一SR:と環を形成してもよい。

A は窒素原子とともに5ないし8 異環を形成す るのに必要な非金属原子群を表わす。〕

3. 発明の詳確な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は形成される色素面造が着や光に対して 安定で、しかもステインの発生が防止されたハコ ゲン化量写真感光材料に関する。

[発明の背景]

ハロゲン化銀写真感光材料より得られる色素面 色は、長時間光に唱されても、高温、高温下に保 存されても夜間色しないことが望まれ、また、ハ ロゲン化銀写真感光材料の未発色部が光や磁形で 貝変(以下、Yーステインと称する)しないもの が望まれている。

÷

マゼンタ色素面色形成用のカプラーとしては例えばピラゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラゾロトリアゾールまたはインダゾロン系カプラーが知られている。

しかしながら、マゼンタカプラーの場合、未発 色部の湿熱によるY-ステイン、色素蓄像部の光 による磁色がイエローカプラーやシアンカプラー に比べて極めて大きくしばしば微度となっている。

マゼンタ色素を形成するために広く使用されているカプラーは、1.2ーピラゾロー5ーオン類である。この1.2ーピラゾロー5ーオン類のマゼンタカプラーから形成される色素は550nm 付近の主投収以外に、430nm 付近の高級収を有していることが大きな問題であり、これを解決するため

に蔑々の研究がなされてきた。

例えば米国特許 2,343,703号、英国特許第 1.0 59,994号等に記載されている1,2一ピラゾロー 5ーオン類の3位にアニリノ語を有するマゼンタ カプラーは上記器吸収が小さく、特にプリント用 カラー蓄象を得るために有用である。

しかし、上記マゼンタカプラーは、面像保存性、特に光に対する色素面像の要率性が著しく劣っており、未発色感のYースティンが大きいという欠点を有している。

上記マセンタカプラーの430nm 付近の譲吸収を減少させるための別の手段として、英国特許 1.047.612号に記載されているピラソロペンズイミダソール環、米国特許 3.770.447号に記載のインダソロン類、また両 3.725.067号、英国特許 1.252,418号、同 1.334.515号に記載の1 Hーピラソロ プラー、特関昭 59-171956号、リサーチ・ディスクロージャーNo.24.531に記載の1 Hーピラソロ [1.5-b]-1,2.4-トリアソール型カ

プラー、リサーチディスクロージャーN o. 24, 626 に記載の1H-ピラゾロ〔1、5-c〕-1、2. 3 - トリアソール型カプラー、特別的 59-162548 号、リサーチ・ディスクロージャーNo.24,531に 記載の1H-イミダゾ【1.2-b】-ピラゾー ルタカプラー、特前昭60-43659号、リサーチ・デ ィスクロージャーN 0.24,230記 数の1H-ピラゾ ロ【1、5-b】ピラゾール型カプラー、特別昭 60-33552号、リサーチ・ディスクロージャー No.24,220記載の1H~ピラゾロ【1.5-d】 テトラゾール型カプラー等のマゼンタカプラーが 及案されている。これらの内、1H-ピラゾロ [5.1-c]-1.2.4-トリアゾール型カ アラー、1 H - ピラゾロ〔1.5-b〕-1.2. 4-トリアソール型カプラー、1H-ピラソロ [1.5-c]-1.2.3-トリアゾール型カ アラー、1H-イミダゾ【1,2-b]ピラゾー ル型カアラー、18-ピラゾロ【1.5-4 】ピ ラソール型カプラーおよび1H-ピラゾロ【1. 5-4 1 テトラソール型カプラーから形成される

色素は、430mm 付近の関吸収が前記の3位にアニリノ基を有する1、2ーピラゾロュ5ーオン類から形成される色素に比べて登しく小さく色再現上好ましく、さらに、光、無、湿度に対する未発色節のYースティンの発生も極めて小さく好ましい利点を有するものである。

しかしながら、これらのカプラーから形成されるアソメチン色素の光に対する堅牢性は著しく低く、その上、前記色素は光により変色し易く、特にプリント系ハロゲン化機カラー写真感光材料の性能を著しく損なうものである。

また、特別的 59-125732号には、1Hービラソロ [5,1-c]-1,2,4-トリアソール型マセンタカプラーに、フェノール系化合物を供用することには、フェニルエーテル系化合物を併用することにより、1H-ピラソロ [5,1-c]-1,2,4-トリアソール型マゼンタカプラーから得られるマゼンタ色素画像の光に対する整牢性を改良する技術が優潔されている。しかし上記技術においても、前記マゼンタ色素画像の光に対する磁色を

防止するには来だ十分とはいえず、しかも光に対する変色を防止することはほとんど不可能であることが思められた。

また、特別昭 61-72245号には、ピラゾロアゾール型マゼンタカプラーに、アミン系化合物を併用することにより、ピラゾロアゾール型マゼンタカプラーより得られるマゼンタ色素画像の光に対する磁色を防止すると同時に、光に対する変色を防止する技術が示されている。

上記技術においては、確かにマゼンタ色素画像の光に対する変色を防止する効果は著しいものがあるが、光に対する褐色を防止する効果は未だ不十分であり、より一層の改良が望まれている。

[発明の目的]

本発明の第1の目的は、形成されるマゼンタ色素の創板収がなく、マゼンタ色素調像の光に対する竪中性が著しく改良されたハロゲン化銀写気感光対料を提供することにある。

本発明の第2の目的は、光、湿漉に対して未発 色部のY-ステインの発生が防止されたハロゲン 化量写真感光材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の上記目的は、ハロゲン化品写真感光材料に下記一般式 [M-I]で表わされるマゼンタカプラーの少なくとも1つおよび下記一般式 [I]で表わされる化合物の少なくとも1つを含有せしめることによって達成される。

- 殷式[M-I]

式中、乙は含窒素複素環を形成するに必要な非 金属原子群を表わし、該乙により形成される回は 電換器を有してもよい。

Xは水素原子または発色現像主要の液化体との 反応により離裂しうる基を表わす。

またRは水素原子または置換器を表わす。



一般式[[]

式中、R: はアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリール基、複葉環基、アシル基、有環皮化水素基、アルキルスルホニル基又はアリールスルホニル基を表わし、R: はペンゼン環に置換可能な基を張わす。E は O ~ 4 の整数を表わす。E が 2 以上のとき、R: は同一であっても異なってもよく、R: 西志で環を形成してもよい。R: は - SR: と環を形成してもよい。

Aは寝葉原子とともに5ないし8員間を形成するのに必要な非金属原子群を表わす。

以"营养白

[発明の具体的構成]

本発明に係る貧配一般式 [M-[]

一姓式 [11-11]

で表わされるマピンクカプラーに於いて、乙は含 窒素複素環を形成するに必要な非金属原子群を表 わし、彼乙により形成される環は遺換器を存して もよい。

X は水煮原子又は発色現像主葉の酸化体との反応により経見しうる番を表わす。

又Rは水素原子又は置換器を造わす。

Rの表わす屋換帯としては特に側限はないが、 代表的には、アルキル、アリール、アニリノ、ア シルアミノ、スルホンアミド、アルキルチオ、ア リールチオ、アルケニル、シクロアルキル等の各 基が挙げられるが、この他にハコゲン原子及びシ クロアルケニル、アルキニル、ヘテロ環、スルホ ニル、スルフィニル、ホスホニル、アシル、カル パモイル、スルファモイル、シアノ、アルコキシ、 アリールオキシ、ヘテロ選オキシ、シロキシ、ア シルオキシ、カルバモイルオキシ、アミノ、アル キルアミノ、イミド、クレイド、スルファモイル アミノ、アルコキシカルボニルアミノ、アリール オキシカルボニルアミノ、アルコキシカルボニル、 アリールオキシカルボニル、ヘテロ選チオの各番、 ならびにスピロ化合物技器、有額及化水器化合物 技器等も挙げられる。

Ŷ

Rで表わされるアルヤル着としては、炭素散1~32のものが好ましく、電鉄でも分岐でもよい。

Rで表わるれるアリール番としては、フェニル 番が好ましい。

Rで扱わされるアシルアミノ者としては、アルキルカルボニルアミノ者、アリールカルボニルアミノ者、アリールカルボニルアミノ者等が挙げられる。

Rで表わられるスルホンアミド番としては、アルキルスルホニルアミノ番、アリールスルホニルアミノ番、アリールスルホニルアミノ番等が挙げられる。

Rで表わされるアルキルチオ番、アリールチオ 番におけるアルキル点分、アリール点分は上記R

イル苺、アリールスルファモイル番号;

アシルオキシ書としてはアルキルカルポニルオ キシ書、アリールカルポニルオキシ書等:

カルパモイルオキシ番としてはアルキルカルパ モイルオキシ毎、アリールカルパモイルオキシ番 等;

クレイド音としてはアルヤルクレイド音、アリールクレイド音等;

スルファモイルアミノ書としてはアルキルスルファモイルアミノ書、アタールスルファモイルアミノ書

へテロ環番としては5 - 7 貝のものが好ましく、 具体的には2 - 7 リル番、2 - チェニル番、2 -ヒリミジニル番、2 - ペンゾチアゾリル番串;

へテロ環オキシ番としては5~7 貝のヘテロ環 を有するものが好ましく、例えば3; 4, 5, 8 ーテトラヒドロピラニルー2ーオキシ番、1 ープ エニルテトラゾールー5ーオキシ番毎:

へテロ環チオ等としては、5~7月のヘテロ環 チオ等が好ましく、例えば2~ビリグルチオ等、 で乗りをれるアルヤル番、アリール番が挙げられる。

Rで表わされるアルケニル番としては、炭素数2~32のもの、シクロアルヤル番としては炭素数3~12、特に5~7のものが好ましく、アルケニル番は電銀でも分岐でもよい。

Rで表わされるシクロアルナニル省としては、 及業数3~12、特に5~7の6のが好ましい。

Rで表わをれるスルホニル番としてはアルキルスルホニル番、アリールスルホニル番等;

スルフィニル番としてはアルキルスルフィニル番、アリールスルフィニル番号;

ホスホニル番としてはアルキルホスホニル番、 アルコキシホスホニル番、アリールオキシホスホニル番、アリールホスホニル番等;

アンル書としてはアルキルカルポニル書、デリールカルポニル書等:

カルペモイル美としてはアルキルカルパモイル 番、アリールカルペモイル番号;

スルファモイル着としてはアルキルスルファモ

2 ーベンゾナアゾリルナオ書、2,4ージフェノキシー1,3,5ートリアゾールー6ーチオ番等; シコキシ番としてはトリメナルシロキシ番、ト リエナルシロキシ番、フノナルブナルシロキシ番

イミド番としてはコハク酸イミド番、3ーヘア タデシルコハク酸イミド番、ファルイミド番、グルタルイミド番集:

スピロ化合物残害としてはスピロ [3.3] へ プタンー1ーイル等;

有情茂化水業化合物残蓄としてはビシクロ [2.2.1] ヘプタン・1 ーイル、トリシクロ [3.3.1.1***] アカン・1ーイル、7,7ージメチルービンクロ [2.2.1] ヘプタン・1ーイル等が挙げられる。

Xの表わす発色現像主義の酸化体との反応により起見しうる苔としては、例えばハロゲン原子 (塩素原子、臭素原子、ファ素原子等)及びアルコキシ、アリールオキシ、ヘテロ或オキシ、アシルオキシ、スルホニルオキシ、アルコキシカルボ ニルオキシ、アリールオキシカルボニル、アルキルオキザリルオキシ、アルコキシオキザリルオキシ、アルコキシオキザリルオキシ、アルキルナオ、アリールナオ、アシルアミノ、スルホンアミド、N原子で結合した合理器へテロ環、アルキルオキシカルボニルアミノ、アリールオキシカルボニルアミノ、カルボキシル、

(Ri'は貧紀Rと同義であり、乙'は貧紀乙と同義であり、Ri'及びRi'は水素原子、アリール番、アルキル番叉はヘテロ環番を表わす。) 等の各番が挙げられるが、好ましくはヘロゲン原子、特に塩素原子である。

又乙又は乙。により形成される合宜素従素理としては、ピラゾール環、イミグゾール環、トリア ゾール環又はテトラゾール選等が挙げられ、貧記 環が有してもよい産後基としては食記尺について

一投式 [M-VI]

前記一投式 [M-I] ~ [M-VI] に於いてR、 ~ R. 及びXは前記R及びXと同様である。

又、一枚式 [MーI] の中でも好ましいのは、 下記一枚式 [MーVI] で表わされるものである。 一枚式 [MーVI]

式中 R_{11} X及UZ₁ は一投式 [M-[] における R_{11} X及UZと同義である。

前記一位式 [MーI] ~ [MーT] で表わされるマゼンタカプラーの中で特に好ましいものは一位式 [MーI] で表わされるマゼンタカプラーである。

対記技業項上の登換器R及びR,として乗る好ましいのは、下記一般式 [M-II] により扱わされるものである。

述べたものが挙げられる。

一般式 $\{M-1\}$ で表わされるものは更に具体的には例えば下記一般式 $\{M-1\}$ ~ $\{M-1\}$ により表わされる。

一姓式 [M-I]

一姓式【M一里】

一姓式 [州一日]

一投式 [M-V]

一姓式 [M-N]

一般式 [M-江]

式中R・,R・,及UR・,はそれぞれ材配Rと同様である。

又、前記RioRio及びRiiの中の2つ例えば RoとRioは結合して臨和又は不臨和の環(例えばシクロアルカン、シクロアルケン、ヘテロ環) を形成してもよく、更に該環にRiiが結合して有 機関化水素化合物機器を構成してもよい。

一世式【MI正】の中でも狂ましいのは、

(i) R。一Rinの中の少なくとも2つがアルキル番の場合、(ii) R。一Rinの中の1つ例えば Rinが水景原子であって、他の2つR。とRioが 箱合して根兄及雲原子と共にシクロアルキルを形成する場合、である。

更に(i)の中でもほましいのは、R。~Riiの中の2つがアルキル番であって、他の1つが水 素原子又はアルキル番の場合である。

又、一般式【M-【】における乙により形式を

れる環及び一枚式 [Mー項] におけるで、により形成される環が有してもよい電機器、並びに一般式 [MーⅡ] ~ [MーⅡ] におけるR。~R。としては下記一枚式 [MーX] で扱わされるものが好ましい。

- 姓式 [M-X]

- R ' - S O : - R '

式中R!はアルキレン番を、R*はアルキル番、 シクロアルキル番叉はアリール番を表わす。

R! で示されるアルキレン美は好ましくは軍債部分の炭素数が2以上、より好ましくは3ないし6であり、軍債。分岐を関わない。

R * で示されるシクロアルキル書としては 5 ~ 6 貫のものが好ましい。

以下に本発明に係る化合物の代表的具体例を示す。

日課記

5

6

8

2 .

'_so_!-{_}>-он

H₃C C₁ H N N CHCH₂SO₂C₁H₃,

H.C. H N N CH.CH.SO.CH.CH

9

1 0

1 1

1 2

1 3

2 2

(t)C,H, N, N, N, CH,):SO,C,.H,,

23 (t)C,H, NNN NNN-N-CHCH.CH.SO,C,.H,,

Ct H (t)C,H, N N CHCH:SO,C,0H,,

(t)C.H. N CH, N CH, N CH, CH,

(t)C,H, H N-N-M-(CH,),SO,-C,H,

Cf H (t)C,H, CH, N CH, N CH, N CH, N CH, N CH, SO, CH

28 (t)C,H, Cf H N N N (CH,), N H CO CHO O H C,3H,6

Cf H

N CH.

N-N-F C-CH.CH.SO.C...H...

CH, NHSO:CI.H.

以上の本発明に係るマゼンタカプラーの代表的 具体例の他に、本発明に係るマゼンタカプラーの 具体例としては特質的 61-9791号明確當の第66 頁~ 122頁に記載されている化合物の中でNo.1 ~4.6.8~17.19~24.26~43. 45~59.61~ 104. 106~ 121. 123~ 162. 164~ 223で示されるマゼンタカプラーを 挙げることができる。

以下余白

前記一段式 [M-1]で表わされるマゼンタカプラー(以下、本発明のマゼンタカプラーという)はジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサイアティ (Journal Of the Chemical Society),パーキン (Perkin) [(1977), 2047~2052、米国特許 3,725,067号、特階昭59-99437号、周58-42045号、周59-162548号、周59-171956号、周60-33552号、周60-43659号、周60-172982号及び周60-190779号等を参考にして当業者ならば容易に合成することができる。

本発明のマゼンタカプラーは通常ハロゲン化量 1 モル当り 1 × 1 0 ⁻³ モル~ 1 モル、好ましくは 1 × 1 0 ⁻⁴ モル~ 8 × 1 0 ⁻¹ モルの範囲で用いる ことができる。

また本発明のマゼンタカプラーは色の種類のマゼンタカプラーと併用することもできる。

本発明者等は、鋭電検討の結果、本発明の一般式 [M-I]で表わされるマゼンタカプラーと共に、本発明の一般式 [I]で表わされる化合物の少なくとも一つを併用した場合、本発明のマセン

タカプラーから得られるマゼンタ色素面色の光に ・ 対する安定性が飛躍的に向上する事を見い出した のである。

以後、特に新わりのない最り本発明に係る前記一般式〔Ⅰ〕で示される化合物は、本発明に係るマゼンタ色素画像安定化剤と称する。

本発明に係るマゼンタカプラーと併せて用いられる本発明に係るマゼンタ色素面を安定化剤はマゼンタ色素面を安定化剤はマゼンタ色素面をの光による遺色防止効果を有している。

一般式【I】で表わされる化合物について説明する。

一般式 [I] において、 R 1 で表わされるアルキル基は炭素数 1 ~ 2 4 の延續または分岐額のアルキル器 (例えばメチル器、エチル器、イソプロピル器、 t ープチル器、 2 - エチルヘキシル器、ドデシル器、 t ーオクチル器、ペンジル器等) が好ましい。

R 1 で表わされるシクロアルキル基は炭素数 5 ~ 2 4 のシクロアルキル基(例えばシクロペンチ)

ル苺、シクロヘキシル基等)が好ましい。

R: で表わされるアルケニル基は炭素改3~ 24のアルケニル基(例えばアリル基、2。4-ペンテジエニル基等)が好ましい。

R: で表わされるアリール基としては例えばフェニル基、ナフチル基等が挙げられる。

R:で表わされる複素型器としては例えばピリジル基、イミダゾリル器、チアゾリル器等が挙げられる。

R: で表わされるアシル基としては例えばアセチル等、ペンゾイル基等が挙げられる。

R: で表わされる有様逆化水素基としては例えばピシクロ[2,2,1] ヘプチル基等が挙げられる。

R」で表わされるアルキルスルホニル基としては例えばドデシルスルホニル基、ヘキサデシルスルホニル基、ヘキサデシルスルホニル基等が挙げられ、アリールスルホニル基等が挙げられる。

Riで表わされるこれらの各基はさらに置換器

R2はハロゲン原子、アルキル各、アリール名、アルキルチオ強、アリールチオ基、アシル為、アシルスはアルキルスルホンアミド基(例えばアルキルスルホンアミドム、アリールスルホンアミドムのアルコキシカルボニル名、カルバモイルないのではアルキルカルバモイル場等)、ウレイド路等)、スルファモ

R、として好ましいものはアルキル益である。

イル基(併えばアルキルスルファモイル基、アリールスルファモイル基等)、アミノ基(置換ールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、ニトロ基、シアノ番又はカルボキシル基を表わすが、これらのうちR2として好ましいものはハロゲン原子、アルキル基、アルキルチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基である。R2で表わされる基はさらに置換基を有していてもよい。

■ は 0 ~ 4 の整数を表わすが、好ましくは 0 ~ 2 である。 ■ が 2 以上のとき、R 2 は同一であっても異なってもよく、R 2 同志で理を形成してもよい。またR 2 は − SR 1 と結合して理を形成してもよい。

Aにより形成される5ないし8員ほとしては、 例えばピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、モ ルホリン、ピリジン等が挙げられる。これらの環 は置換蓋を有するものも含み、置換基の例として は、前記したR」で表わされる基の置換基の例と 両様なものを挙げることができる。 $-SR_1$ は $A\stackrel{\frown}{N}$ - に対して任意の位置にあることができるが、好ましくはパラ位である。

以下に一般式[I]で表わされる本発明のマゼンタ色素画像安定化剤の代表例を示すが、これらに確定されるものではない。

С..н..- N N- SCH.CH.COC.H..

特閒昭63-95445 (14)

(94)

以下に本発明のマゼンタ色素面像安定化剂の代表的な合成例を示す。

合成例1 [例示化合物(1)の合成]

エタノール 200cc に炭酸カリウム 15.4g と 1.4 - ジプロムプタン 21.6g を報加し、室温提拌下、p ーテトラデシルチオアニリン 32.1g を 1 〇分間で加えた。この反応液を 2 〇時間速度した後、違近し、エタノールを減圧除去した。これに酢酸エチル 200cc を加え水洗を 3 回行なった。酢酸エチルを減圧除去したのち残渣をカラムクロマトグラフィーにかけ無色の結晶 18.0g を博た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで固定したところ例示化合物(1)と同一のものであることが確認された。

合成例 2 【例示化合物(11)の合成】 エタノール 200cc に炭酸カリウム 15.4g とピス (クロロエチル) エーテル 14.3g を抵加し、登選 選件下、p ードデシルチオアニリン 29.3g を10 分間で加えた。この反応被を20時間速度した後、 連過しエタノールを減圧除去した。これに計能エ チル200cc を加え、水洗を3回行なった。即量エチルを滅圧兼去したのち残産をカラムクロマトグラフィーにかけ無色の結晶17.00 を得た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで成 定したところ例示化合物(11)と関一のもので あることが確認された。

本発明のマゼンタ色素画像安定化剤の使用量は、本発明のマゼンタカプラーに対して 5~ 300モル %が好ましく、より好ましくは 1 0~ 200モル% である。

本発明のマゼンタカアラーと本発明のマゼンタ 色素画像安定化剤は四一層中で用いられるのが好ましいが、装力プラーが存在する環に関接する層中に該安定化剤を用いてもよい。

本発明のマゼンタカプラー、本発明のマゼンタ色素面像安定化解等の確水性化合物は、固体分散法、ラテックス分散法、水中油海型乳化分散法等程々の方法を用いてハロゲン化銀写真感光分科へ認知することができる。例えば水中油海型乳化分散法は、マゼンタカプラー等の確水性脈加物を通

常、海点的 150で以上の高沸点有限溶媒に、必要に応じ低沸点、及び/または水溶性有限溶媒を併用して溶解し、ゼラチン水溶液などの質水性パインダー中に非面透性剤を用いて乳化分取した後、目的とする緩水性コロイド原中に重加すればよい。

本発明のハロゲン化銀写真感光材料においては、本発明のマゼンタ色素画像安定化剤の色に更に特徴的 61-188344号明細胞の第 106~ 120頁に記載されているマゼンタ色素画像安定化剤、即ち、四明細胞の一般式【XII】で表わされるフェノール系化合物およびフェニルエーテル系化合物を併用することもできる。

以下、本発明のマゼンタ色素面像安定化剤に併用して好ましいフェノール系化合物およびフェニルエーテル系化合物の具体例を示す。



このフェノール系化合物もしくはフェニルエーテル系化合物を併用する場合は、本発明のマゼンタ色素画像安定化剤に対して 200モル%以下が好ましく、より好ましくは 140モル%以下の量で使用することである。

選問の前記フェノール系化合物及びフェニルエーテル系化合物を前記本発明のマゼンタ色素画像 安定化剤と併用した場合は、併用による相割効果 か認められる場合もある。

本発明のハロゲン化数写真感光材料は、例えばカラーのネガ及びボジフィルム、ならびにカラー印画紙などに適用することができるが、とりわけ
直接電質用に供されるカラー印画紙に適用した場合に本発明の効果が有効に発揮される。

このカラー印面紙をはじめとする本発明のハロゲン化銀写真感光材料は、単色用のものでも多色用のものでも良い。多色用ハロゲン化銀写真感光材料の場合には、減色法色再更を行うために、過常は写真用カプラーとして、マゼンタ、イエロー、及びシアンの各カプラーを含有するハロゲン化銀

乳剤菌ならびに非感光性腫が支持体上に適宜の層数及び磨糊で積磨した構造を有しているが、 該層数及び整膜は重点性能、使用目的によって適宜変更しても良い。

イエローカプラーとしては、ベンゾイルアセトアニリド系及びピパロイルアセトアニリド系化合物などを用いることができる。その具体例は米国特許 2,875,057号、周 3,265,508号、周 3,408.194号、周 3,551,155号、周 3,582,322号、周 3.725,072号、周 3,891,445号、西独特許 1,547.868号、西独出版公開 2,219,917号、周 2,261,361号、周 2,414,006号、英国特許 1,425.020号、特公昭51-10783号、特開昭47-26133号、周 48-73147号、周 51-102636号、周 50-6341号、周 50-123342号、周 50-130442号、周 51-21827号、周 50-87650号、周 52-82424号、周 52-115219号などに記載されたものである。

シアンカプラーとしては、フェノール系化合物、 ナフトール系化合物などを用いることができる。 その具体例は、米国特許 2,369,929号、同 2,434 .272号、四 2.474,293号、四 2.521.908号、四 2.895.826号、四 3.034.892号、四 3.311.476号、四 3.458.315号、四 3.476.563号、四 3.583.971 号、四 3.591.383号、四 3.767.411号、四 4.004.929号、西独特許出版(OLS) 2.414.830号、四 2.454.329号、符號昭48-59838号、四51-26034号、四 48-5055号、四 51-146828号、四52-69624号、四52-90932号などに記載のものである。

本発明のハロゲン化銀写真感光材料に用いられるハロゲン化銀乳剤(以下本発明のハロゲン化銀乳剤をいう。)には、ハロゲン化銀として臭化銀、沃臭化銀、沃塩化銀、塩臭化銀、及び塩化銀等の過常のハロゲン化銀乳剤に使用される任意のものを用いることが出来る。

本見明のハロゲン化銀乳剤は、硫貨増感法、セレン増感法、遠元増感法、黄金属増感法などにより化学増感される。

本発明のハロゲン化磁乳剤は、写真ậ界において、増越色素として知られている色素を用いて、所望の波長域に光学的に増感できる。

本見明のハロゲン化配写真感光材料には、色カプリ防止剤、硬膜剤、可塑剤、ポリマーラテックス、素外糖吸収剤、ホルマリンスカベンジャー、 塩染剤、現在足速剤、現像選延剤、受光増白剤、 マット剤、清剤、帯電防止剤、界面蒸性剤等を任 食に用いることができる。

本発明のハロゲン化機写真感光材料は、様々ののカラー現色処理を行うことにより面像を形成することができる。

[発明の具体的効果]

本発明のマゼンタカプラーとマゼンタ色素面像
安定化剤を含有するハロゲン化機写真感光材料に
よれば、従来、特に光、熱、湿度に対し整牢度が
小さいマゼンタ色素面像の竪牢性を向上させ、具体的には、光に対する、褐色、光、粒、湿度に防止
する未発色部のY-スティンの発生が良好に防止
されるものである。

以天余白

$$PH - 4$$

PH - 14

PH - 15

PH - 16

[発明の具体的実施例]

以下実施例を示して本発明を具体的に説明するが、本発明の実施の機様がこれにより限定されるものではない。

安施例1

ポリエチレンで両面ラミネートされた抵支持体上に、ゼラチン(15.0mg/100cm)、下記に示すマゼンタカプラー(1)(6.0mg/100cm)を2.5ージー tertーオクチルハイドロキノン(0.8mg/100cm)と共にジプチルフタレート(5.0mg/100cm)に溶解し乳化が放した後、塩臭化塩乳剤(臭化塩80モル%、塗布塩量 3.8mg/100cm)と混合し塗布、乾燥して試料1を持た。

上記試料1にマゼンタ色素面像安定化剤として、 比較化合物 -- 1をマゼンタカプラーと存モル気加 した試料2を得た。

上記試料1に本発明のマゼンタ画像安定化別
11をカプラーと等モル最加して試料3を得た。
上記試料1のマゼンタカプラーを本発明のマゼンタカプラー例示No.9、20、46(遠布健

□ Z.3ag/100cg)に、それぞれ代えた以外は両 様にしてはおNo、4、7、10を得た。

上記試料4、7、10において、それぞれ的記 マゼンタ色素質研究定化剤として比較化合物-1 をカプラーと等モル振加してそれぞれ試料5、8、 11を仰、更に比較化合物-1に代えて、本発明 のマゼンタ画像安定化用11をカプラーと等モル 添加してそれぞれ試料6、9、12を提た。

以下源自

[課白定着被]

チオ硫酸アンモニウム120 gメタ酸亜硫酸ナトリウム15 g無水亜硫酸ナトリウム3 gEDTA第2秩アンモニウム塩65 g水を加えて1 g とし、pHを 6.7~ 6.8に興整。

上記で処理された試料 1 ~ 1 0 を濃度計 (小西 六写真工業株式会社製 K D - 7 R 型) を用いて濃度を以下の条件で測定した。

上記各処理実践料をキセノンフェードメーターに14日間照射し、色素画像の耐光性と未発色部のYーステインを調べる一方、各試料を60℃、80%RHの高温、高温の雰囲気下に14日頃放置し、色素画像の耐湿性と未発色部のYースティンを関べた、得られた結果を第1表に示す。

低し、色素画像の耐光性、耐湿性の各項目の評価は以下の通りである。

[残存率]

初濃度 1.0に対する耐光、耐湿試験後の色素残留パーセント。

上記で得た試料を常法に従って光学校を通して 電光技、次の工程で処理を行った。

[15 2	工程]	划理温度	划理時間
発色環		330	3 9 3 0 9
3 白 定	*	3 3 %	19309
*	*	3 3 C	3 A
乾	A	50~80°C	2 🕱

各処理数の成分は以下の通りである。

[完色現象表]

ベンジルアルコール	1212
ジェチレングリコール	10 12
炭 震 カリウム	25 g
臭化ナトリウム	0.6 g
無水亜硫酸ナトリウム	2.0 g
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2.5 g
Ν - エチル - Ν - β - メタンスルホン	
アミドエチルー3-メチルー4-	
フミノフェリン辞書を	4 5 a

水を加えて1ℓとし、Na OHにより pH 10.2 に重要。

[YS]

耐光、耐湿試験後のYーステインの確度から、耐光、耐湿試験的のYーステインの遺度を差し引いた値。

第 1 8

		色素面色	耐火	性	in a	前包性	
3.以前 3.5	カプラー	安定化剂	烈疗率	Y S	残存率	YS	
1(比較)	比較カプラー	-	35%	0.60	88%	0.53	
	(1)						
2(比較)	比較カプラー	比较化合物	37	0.59	89	0.56	
l	(1)	- 1	· '	l '	1		
3 (比較)	比較カプラー	11	43	0.55	95	0.54	
	(1)	•		l	•		
4(比較)	9	-	22	0.06	100	0.07	
5 (比较)	9.	比较化合物	60	0.11	102	0.08	
1		- 1	l	1		•	
6 (本発明)	9.	11	76	0.05	101	0.06	
7 (北段)	20	-	30	0.06	102	0.06	
8 (比較)	20	比较化合物	69	0.08	100	0.07	
[İ	- 1	Ī				
9 (本発明)	20	11	79	0.05	98	0.06	
10 (比較)	46	-	15	0.08	100	0.09	
11 (比較)	46	比较化合物	53	0.11	97	0.10	
		- 1	ļ				
12 (本発明)	46	11	70	0.06	101	0.08	

一方、本発明のカプラーと色素面像安定化剤を 用いて作製された試料 6。 9 。 1 2 では、光、色、 没度に対する耐性試験で色素面像の謎色が小さく、 また未発色部のY-ステインもほとんど発生しないことがわかる。これは従来の4当量型の3-アニリノー5-ピラゾロン型カプラーと比較みると 本発明の色素面像安定化剤とのいまたとである。 実施例 2

第 2 表

試料番号	カブラー	色素直像	耐光性	
		安定化剂	残存率	YS
13 (比 校)	比较カプラー	11	48	0.54
'	(2)			1
14 (比 校)	比较カプラー	47	44	0.52
	(2)			1
15 (比 校)	比較カプラー	PH- 8	60	0.55
	(2)		:	1
16 (比 校)	比较カアラー	PH-10	61	0.61
	(2)	}	1	1
17(比 仅)	18	PH- 8	54	0.13
18 (比較)	18	PH-10	56	0.14
19 (比 校)	29	PH - 8	62	0.16
20 (比 校)	29	PH-10	63	0.15
21 (本発明)	18	1	72	0.07
22 (本発明)	18	11	76	0.06
23 (本発明)	29	11	75	0.05
24 (本発明)	29	47	74	0.06
25 (本発明)	29	43	70	0.07
26 (本発明)	29	11	82	0.08
	1	PH- 8	ĺ	
27 (本発明)	29	11	84	0.10
	ļ	PH-10		
28(本発明)	29	11	84	0.11
		PH-13	1	<u> </u>

カプラーとマゼンタ色素温度安定化所を第2長に示す組み合わせで、実施例1と全く周じように速布し、試料13~28を作製した。試料13~28を実施例1に記載された方法で処理した。更にこれらの試料を実施例1と同様に耐光性試験を施して第2表に示す結果を得た。

比較カプラー(2)

(第2表において、試料26、27および28にはモル比で11とPH化合物を2:1の割合で用い、色素面像安定化剤の糖量は他の試料に用いた色素面像安定化剤と同じモル数である。)

また、本発明のカプラーに本発明の色素面像安定化剤及び従来の色素面像安定化剤を併用した場合(試料26、27、28)では、耐光試験でのソースティンは若干増加するが残存率においては併用よる相乗効果が明白らかに輩められる。

支连册3

ポリエチレンで両面ラミネートした延支持体上に、下記の各層を支持体制から順次値及し、多色用ハロゲン化量写真理光材料を作成し、試料29を特た。

第1億:青感性ハロゲン化級乳剤器

イエローカプラーとしてαーピパロイルーαー(2、4ージオキソー1ーペンジルイミダゾリジンー3ーイル)ー2ークロロー5ー[rー(2、4ージー (ーアミルフェノキシ) アチルアミド] アセトアニリドを 6.8 mg/100cm、青感性塩臭化塩乳餅(臭化塩85モル%含有)を緩に換算して3.2 mg/100cm、グープチルフタレートを 3.5 mg/100cm の塗布付量となるように塗設した。

第2日:中国籍

2.5-ジーt - オクチルハイドロキノンを 0.5mg/100cg、ジープチルフタレートを 0.5mg/100cg 及びゼラチンを 9.0mg/100cg となる様に独設した。

ンを11.5mg/100cm となる様に追踪した。

和6周:中国原

37.4 麓と周じ。

第7層:保護縣

ゼラチンを 8.0mg/100cm となる様に強致した。 上記試料 2.9 において、第3層に本発明のマゼンタ色素画像安定化剤を第3表に示すような割合で設加し、重應試料 3.0~3.8 を作成し、実施例1と同様に替光し、処理した後、耐光試験(キセノンフェードメータに 2.0 日間照射した)を行った。結果を併せて第3表に示した。

第 3 表

	色素菌的	菜 加 鱼	マゼンタ色素
はおき号	安定化期	モル%/カプラー	西摩耐光残存率
29 (比 収)	-	-	21%
30 (本発明)	1	50	48
31 (本程明)	1	100	64
32 (本発明)	1	150	79
33 (本採明)	11	50	54
34 (本発明)	11	100	68
35 (本現明)	11	150	84
28 (本見明)	47	50	51
37 (本発明)	47	100	66
38 (本作可)	47	150	82

第3層:最感性ハロゲン化盤乳剤層

前記マゼンタカアラー例示 No. 25を 3.5mg / 100cm 、環境性理臭化理乳剤(臭化理80モル% 含有)を揺に換算して 2.5mg/100cm 、ジアチルフタレートを 3.0mg/100cm 、及びゼラチンを 12.0mg/100cm となる様に独立した。

第4層:中醫量

常外接吸収用の2-(2-ヒドロキシ-3-Sec - プチル-5-t - プチルフェニル) ベンゾ トリアゾールを 2.5mg/100cg 、ジープチルフタ レートを 3.0mg/100cg 、2 、5-ジーt - オク チルハイドロキノンを 0.5mg/100cg 及びゼラチ ン12.0mg/100cg となる様に独立した。

第5層:赤感性ハロゲン化銀乳剤腫

シアンカプラーとして 2 ー 【αー(2.4ージー 1ーペンチルフェノキシ)プタンアミド】ー 4.6ージクロロー 5 ー エチルフェノールを 4.2mg/100cg、 示感性塩臭心機乳剤(臭化機80 モル%含有)を銀に換算して 3.9mg/100cg、トリクレジルフォスフェートを 3.5mg/100cg 及びセラチ

この結果から、本発明の色素面像安定化剤は、本発明のマゼンタカプラーの色素面像安定化に有効であり、その結果は凝加量を増す程大きくなる。さらに、本発明の試料ではマゼンタ色素の凝色が低めて小さく、全体のカラー写真感光材料としてのイエロー、シアンのカプラーとでカラーバランスが良く、色再現性の低めて良好なものであった。

また、試料31における本発明の色素面像安定別1を、5、13、15、25、28、53、56、73、86、88、91、101、102にそれぞれ置きかえて関係に試験した結果、いずれの試料もマゼンタ色素の磁色が極めて小さく全体のカラー写真材料としてのカラーバランスが良く、色再現性が良好であり、本発明の色素面像安定剤が有効に作用していることがわかった。

特許出職人 小西六写真工果株式会社 代 理 人 弁理士 市之端 宫夫_{运代码} 安气速